

FICHA TÉCNICA

NOBIVAC® DAPPvL₂

Vacuna viva contra Distemper Canino, Adenovirus Canino tipo 2, Parainfluenza Canino, Parvovirus Canino e inactivada contra *Leptospira canicola* y *L. icterohaemorrhagiae*

Polvo liofilizado para reconstituir suspensión inyectable

Composición:

Cada dosis de 1 mL de vacuna reconstituida contiene:

Virus de Distemper Canino, cepa Distemperoide	≥10 ^{3.7} TCID ₅₀
Adenovirus Canino tipo 2, cepa Ditchfield	≥10 ^{4.8} TCID ₅₀
Virus Parainfluenza canino, cepa CPI-PR	≥10 ^{4.3} TCID ₅₀
Parvovirus Canino, cepa SAH-CPV-2b	≥10 ^{5.1} FAID ₅₀
Bacterina <i>Leptospira canicola</i> , cepa LC-NY	≥8/10 sobrevivientes post-desafío
Bacterina <i>Leptospira icterohaemorrhagiae</i> , cepa LI-11403 J	≥8/10 sobrevivientes post-desafío
Excipientes c.s.p.	1 mL

Cada dosis de 1 mL de Diluyente contiene:

Agua estéril 1 mL

Preservante: Gentamicina y Timerosal.

Indicaciones de uso:

Inmunización activa, como ayuda en la prevención de enfermedades causadas por el virus Distemper Canino, Adenovirus Canino Tipo 1 (Hepatitis), Adenovirus Canino Tipo 2 (Enfermedad respiratoria), virus de la Parainfluenza Canina, Parvovirus Canino y Leptospirosis causada por *Leptospira canicola* e *icterohaemorrhagiae*.

Especies de destino:

Perros.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Agite el frasco de Diluyente Estéril y transfiera su contenido al frasco de Nobivac® DAPPvL₂, asépticamente. Mezcle suavemente hasta reconstituirlo. Inyecte una dosis (1 mL) subcutáneamente o intramuscularmente. La dosis inicial debe ser administrada a las 6 semanas de edad o mayor. Repetir con 2 a 4 semanas de intervalo hasta que el perro tenga 12 semanas de edad.

Se requieren un mínimo de 2 dosis para una inmunización primaria. Se recomienda la revacunación anual con una dosis.

Contraindicaciones:

No vacunar hembras preñadas.

No vacunar perros menores de 6 semanas de edad.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Agítese bien antes de usar.

Usar material nuevo, no esterilizado químicamente.

FICHA TÉCNICA

Solo se deben vacunar perros sanos no parasitados.

La edad a la cual los anticuerpos maternos para Parvovirus Canino no interfieren mayormente con el desarrollo de la actividad inmune varía de acuerdo con los títulos en la perra y cantidad de anticuerpos calostrales absorbidos por los cachorros.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No existe información disponible respecto de la seguridad y eficacia para el uso concomitante con otros productos farmacéuticos, por lo cual no se recomienda administrar otros productos 14 días previos y posteriores a la inmunización.

Efectos adversos o reacciones adversas:

El uso de un producto biológico puede producir reacciones anafilácticas y/u otras de hipersensibilidad mediadas por procesos inflamatorios inmunes.

Antídoto: Los siguientes productos pueden ser aplicados, dependiendo de la naturaleza y severidad de la reacción: epinefrina, corticoides y antihistamínicos.

Período de resguardo:

No aplica.

Precauciones especiales para el operador:

Mantener fuera del alcance de los niños.

En caso de ingestión o inyección accidental del producto, buscar atención médica.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar refrigerado entre 2°C y 8°C. No congelar. Proteger de la luz.

Presentación:

Estuches conteniendo 25 frascos de fracción liofilizada y 25 frascos de diluyente estéril, correspondientes a 25 dosis. Incluye inserto.

Fabricado por:

Intervet Inc.
10488 South 136th Street, Omaha, NE 68103,
USA.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V., Holanda

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MEDICO VETERINARIA

Reg SAG N°1329-B